PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-211831

(43)Date of publication of application: 02.08.1994

(51)Int.CI.

C07D311/82

C07C 49/643

C07C 62/14

C07C205/06

C07C211/31

C07C255/47

C07C317/24

C07D311/84

C07D311/88

C07D311/92

C07D335/12

C07D335/14

C07D335/18

C07D345/00

C08F 2/50

C09B 11/28

C09K 11/06

G03F 7/028

(21) Application number: 04-127785

(71)Applicant : SPECTRA GROUP LTD INC

(22)Date of filing:

20.05.1992

(72)Inventor: NECKERS DOUGLAS C

SHI JIANMIN

(30)Priority

Priority number: 91 702886 Priority date: 20.05.1991 Priority country: US

91 756611

09.09.1991

US

91 772103

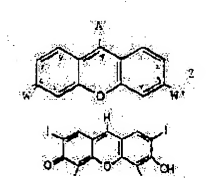
07.10.1991

US

(54) FLUORONE AND PYRONIN Y DERIVATIVES

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain new fluorone and pyronin Y derivatives having an advantage of absorbing light at high wavelength which are useful as fluorescers and as photoinitiators, in particular as fluorescers and fluorescein dyestuffs in immunoanalysis.



CONSTITUTION: Compounds of formula I [A is H, alkyl, alkenyl, alkynyl, dichlorotriazinylamino or an electron withdrawing group having a stronger electron withdrawing group than phenyl or substd. phenyl; W and W' are each O, O-, NR2+ or NR2 (R is H, alkyl, aralykyl or aryl); Z is H or a counter ion), such as 2,4,5,7-tetraiodo-3-hydroxy-6-fluorone of the formula II are provided. Exemplary compounds of formulae I and II are obtained by reacting 3,6- dihydroxyxanthane of formula V with iodic acid in a soln. of anhydrous ethanol, in which the compd. of formula V is obtained from a compd. of formula III via a compd. of formula IV.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-211831

(43)公開日 平成6年(1994)8月2日

最終頁に続く

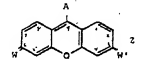
(51) Int.Cl. ⁵ C 0 7 D 311/82 C 0 7 C 49/643 62/14 205/06 211/31	融別記号	庁内整理番号 9360-4C 7188-4H 8930-4H 7188-4H 9280-4H 審査請求		技術表示箇所 数30 OL (全 19 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平4-127785 平成4年(1992) 5	月20日	スク	22107484 ベクトラ・グループ・リミテッド・イン メリカ合衆国・オハイオ・43537・マウ
(31)優先権主張番号			3	ー・スイート・エイチ・インディアン・
(32)優先日	1991年5月20日		ウ	ッド・サークル・1722
(33) 優先権主張国 (31) 優先権主張番号 (32) 優先日 (33) 優先権主張国	米国(US) 756,611 1991年9月9日 米国(US)		ア	プラス シー・ネッカーズ メリカ合衆国・オハイオ・43551・ペリ スパーグ・セコアー・ウッド・レーン・ 18
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	772,103 1991年10月7日 米国 (US)		(74)代理人 弁	理士 志賀 正武 (外3名)

(54) 【発明の名称】 フルオロンおよびピロニンY誘導体

(57)【要約】

〔構成〕一般式、

【化1】



(式中、Aは、水素、アルキル基等および電子吸引性を有する電子吸引基であり、WおよびW'は、OおよびO、ならびにNR:*およびNR:からなるグループからそれぞれ選択されたものであり、Rは、水素原子、低級アルキル基等であり、Zは水素原子もしくは対イオンである。)で示される化合物である。

(効果) この化合物は、長波長の光を吸収することができるという利点を有し、蛍光剤、光重合開始剤として有用である。

(2)

特開平6-211831

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式、 【化1】

示される化合物であって、

式中、Aは、水素、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、ジクロロトリアジニルアミノまたはフェニル基もしくは置換されたフェニル基より強い電子吸引性を有する電子吸引基であり、

WおよびW'は、OおよびO-、ならびにNR2+およびNR2からなるグループからそれぞれ選択されたものであり。

Rは、水素原子、低級アルキル基、アラルキル基、もしくはアリル基、および2が水素原子もしくは対イオンであり、

さらに本化合物は2、4、5 および7 位が非置換もしく は置換されたものであってもよく、

Aが水素原子もしくはメチルである場合は、化合物が 2、4、5および7位の内少なくとも1つが置換されて いることを特徴とする化合物

【請求項2】 Aが、水素、アルケニル、アルキニル、ジクロロトリアジニルアミノ、COOR、COR⁵、CONR₂、C(O)OCOR、CN、NO₂、NCS、NCO、SO₂R⁵、SO₃R、SO₂NR₂およびCX³からなるグループから選択されたものであり、かつここでR 30が水素、アルキル基、アリル基、またはアラルキル基を示し、Xがハロゲン原子を示し、R⁵が水素、アルキル、アリル、アラルキル、N-イミドもしくはNR₂を示すことを特徴とする請求項1記載の化合物。

【請求項3】 一般式 (v) で示され、 【化2】

式中、EGWがCOOR、COR⁵、CONR₂、C (O) OCOR、CN、NO₂、NCS、NCO、SO₂ R⁵、SO₂R、SO₂NR₂およびCX³からなるグループから選択された電子吸引基であり、かつここでRが水素、アルキル基、アリル基、またはアラルキル基を示し、Xがハロゲン原子を示し、

WおよびW'は、OおよびO-、ならびにNR₂+およびNR₂からなるグループからそれぞれ選択されたもので

あり、Rが前記と同義であり、

 R^1-R^4 が、同じでも異なってもよく、かつ水素、ハロゲン、アルキル、アルケニル、アリル、アラルキル、アルカニル、(CH_2)。 $COOR^5$ 、(CH_2)。 $CONR_2$ 、(CH_2)。X、 SO_3R 、 SO_2R^5 、 SO_2NR_2 、 NO_2 、(CH_2)。 NR_2 、NCO、NCS、(CH_2)。NCS、CNおよび(CH_2)。CNからなるグループから選択されたものであり、さらに<math>nが $1\sim6$ であり、RおよびXが前記と同義であり、

10 R³とR⁴が、10から12員環で形成されてもよく、 R⁵が、アルキル基、アリル基、アラルキル基、N-イ ミド、もしくはNR₂であり、Rが前記と同義であることを特徴とする請求項2記載の化合物。

【請求項4】 R₁およびR₂が、アルキル基であることを特徴とする請求項3記載の化合物。

【請求項5】 WがNR+2であり、W'~がNR2であることを特徴とする請求項4記載の化合物。

【請求項6】 WがOであり、W'がOであることを特徴とする請求項4記載の化合物。

20 【請求項7】 EWGがCNであることを特徴とする請求項6記載の化合物。

【請求項8】 EWGがCNであることを特徴とする請求項5記載の化合物。

【請求項9】 EGWがCNであることを特徴とする請求項1記載の化合物。

【請求項10】 EWGがCF3であることを特徴とする請求項3記載の化合物。

【請求項11】 WがOであり、W'がO であることを特徴とする請求項1記載の化合物。

7 【請求項12】 Aがジクロロトリアジニルアミノであることを特徴とする請求項1記載の化合物。

【請求項13】 R³および/またはR⁴が、前記化合物 を配位子類似体もしくは抗体へ結合させるための官能基を有することを特徴とする請求項3記載の化合物。

【請求項14】 前記官能基が、COOR5もしくはNR2であることを特徴とする請求項13記載の化合物。

【請求項15】 R³およびR¹が、環を形成するように 結合していることを特徴とする請求項3記載の化合物。

【請求項16】 R¹~R¹の内の少なくとも1つが、前 切 記化合物の分子内イオン化を形成する官能基を有することを特徴とする請求項3記載の化合物。

【請求項17】 一般式 (X) で示され、 【化3】

(X)

NR₂からなるグループからそれぞれ選択されたもので 50 式中、Aが水素、アルケニル、アルキニル、ジクロロト

特開平6-211831

3

リアジニルアミノ、COOR、COR⁵、CONR₂、C (O) OCOR、CN、NO₂、NCS、NCO、SO₂ R⁵、SO₃R、SO₂NR₂およびCX³からなるグループから選択されたものであり、かつここでRが水素、アルキル基、アリル基、またはアラルキル基を示し、Xは同じでも異なってもよくかつハロゲン原子を示し、

WおよびW'は、OおよびO⁻、ならびに NR_2 ⁺および NR_2 からなるグルーブからそれぞれ選択されたものであり、Rが前記と同義であり、

R⁵が水素、アルキル基、アリル基、アラルキル基、N 10 ーイミドもしくはNR₂を示し、

そしてA'は、配位子類似体もしくは抗体を意味し、Yが結合基であり、A'(Y)の基が、2、4、5、もしくは9位であり、残りの部分が置換されもしくは非置換であることを特徴とする化合物。

【請求項18】 オイル媒体と蛍光染料とを有するオイル漏れを検出するための組成物において、

前記染料が、以下の一般式で示され、

(化4)

式中、EWGが、フェニル基もしくはハロゲンもしくは カルボニル基で置換されたフェニル基より強い電子吸引 性を有する電子吸引基であり、

(III)

式中、Xが、酸素、イオウ、セレン、テルルまたはC=0であり、Aが水素、アルケニル、アリル、または第4級アミノ基、ニトロ基、ニトロソ基、シアノ基、-SOR、R'、-SOR'、ハロゲン、トリハロメチル、-CHO、カルパモイル、サルファモイル、サルフィニルお40よび-COOR'からなるグループから選択される電子吸引基であり、かつここでR'が水素、アルキル基、アリル基、またはアラルキル基であり、

*WおよびW'は、OおよびO-、ならびに NR_2 +および NR_2 からなるグループからそれぞれ選択されたものであり、

Rが、水素、アルキル基、アラルキル基、もしくはアリル基であり、

乙が、水素原子もしくは対イオンであり、

前記化合物の2、4、5、および7位の内の少なくとも 1つが、親油性の基で置換されていることを特徴とする オイル漏れを検出するための組成物。

⑦ 【請求項19】 光化学作用を有する放射線で蛍光を発することを特徴とする請求項1記載の化合物。

【請求項20】 単独もしくは共開始剤の存在下で光化 学作用を有する放射線の吸収によりフリーラジカルを発 生させ得る化合物であることを特徴とする請求項1記載 の化合物。

【請求項21】 Aが水素であり、 $R^1 \sim R^4$ の一つがC N、NCO、NCS、(CH_2)。NCOまたは(CH_2)。NCSであり、ここでnが1から6であることを特徴とする請求項3記載の化合物。

20 【請求項22】 官能基が、オキシアリル、スルフォニル、N-イミドまたはカーボアミドスルフォニルであることを特徴とする請求項14記載の化合物。

【請求項23】 R^3 および R^4 が、 $10\sim12$ 員環を形成して結合していることを特徴とする請求項3記載の化合物。

【請求項24】 一般式 (III) または (VI) で示され、

【化5】

R¹¹~R¹⁶が、同じかでも異なっていてもよく、かつ水 素もしくはハロゲン原子を示し、

R¹'が、ハロゲン原子または-OR'基であることを特徴とする化合物。

【請求項25】 前記フルオロン(fluorone)が、式 (V I) で示され、

【化6】

(4)

特開平6-211831

式中、A、R'およびR 11 \sim R 14 が、一般式 (III) 内 10*れる蛍光剤は、吸収される波長が限定されているため問 で定義されているものであることを特徴とする請求項2 4記載の化合物。

【請求項26】 Aが、電子吸引基であることを特徴と する請求項25記載の化合物。

【請求項27】 Aが、水素原子、アルキル基、アルケ ニル基またはアリル基であることを特徴する請求項25 記載の化合物。

【請求項28】 Aが水素であり、R¹¹~R¹⁴が臭素で あることを特徴とする請求項27記載の化合物。

【請求項29】 R¹¹~R¹⁶が、水素であることを特徴 20 とする請求項24記載の化合物。

【請求項30】 光重合開始剤として用いられることを 特徴とする請求項24記載の化合物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、蛍光剤、または光触媒 として使用される新規な化合物に関するものである。

[0002]

【従来の技術およびその課題】従来、免疫分析に用いら*

【0006】ただし、構造式中Aは、水素、アルキル 基、アリル基、アルケニル基、アルキニル基、またはジ クロロトリアジニルアミノ基、またはハロゲン置換フェ ニル基、カルポキシル置換のフェニル基のフェニル基よ 題があった。また、現在は、免疫分析を行うために、一 般的には、励起エネルギを吸収することを避けるため、 血液から血液細胞を除去することが必要であるという問 題があった。

【0003】また、従来のエンジンにおける漏れ検知の ための蛍光オイルに用いられる蛍光染料は、オイルおよ びオイル添加物の吸収の競争のため、オイル漏れを検知 するには、十分なレベルの蛍光を呈するために、染料を 励起させるための高電圧ランプを使用する必要があると いう問題があった。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、以下に示す新 規な化合物を提供することにより上記課題を解決するよ うにした。本発明の化合物は、以下に示す一般構造式 (I)、(II)、(III)、および(IV)を有す る。

[0005] 【化7】

$$R^{13}$$
 R^{13}
 R^{12}
 R^{14}
 R^{17}
 R^{19}

黄、セレニウム、テルル、または>C=O、好ましく は、酸素であり、Zは、カウンターイオンであり、R は、水素、アルキル、アリル、またはアラルキル、R¹¹ からR16は、水素原子、またはハロゲン原子が存在す りも強い親電子的基(EWG)であり、Xは、酸素、硫 50 る、同じ、または異なる基であり、そしてR11は、式-

OR'で表される基、または水素原子である。

【0007】(I)、および(II)で表される化合物 は、2、4、5、および7の位置は、置換されても良い し、置換されなくてもよい。2、4、5、および7の位 置が、置換されないと、Aは、水素、またはメチル基で はない。本願発明の1つの実施例は、A、2、4、5、 または7の位置が、免疫学的検定に使用される配位子類 似体、または抗体に対して化合する化合物として役立つ 官能基により置換されている。他の実施例では、化合物 は、オイルに可溶にし、そしてオイル洩れ検出に使用さ れる蛍光剤色素として使用される親油性の一部分で置換 した化合物である。他の実施例では、光触媒として使用 される化合物を提供するために、式(III)、および (IV)の様に、2、4、5、または7の位置が、臭素 原子、よう素原子によって置換されてもよい。

【0008】構造、および置換しだいで、本願発明の化 合物は、可視光線、赤外線、および蛍光を発するラジカ ル、または発生するフリーラジカルを吸収する。一般的 なフルオレセイン色素と比較すると、A置換基を付加、 およびさらに特には、9位置を強いEWGで置換する と、最大吸収が、長波長側に約100nm伸びる。

【0009】本願発明の化合物は、より好ましくは、以 下に示す式(V)によって示される。

[0010]

【化8】

【0013】ただし、R1、およびR11からR16は、先 に限定した通りである。

【0014】R5 が、N-イミド、またはNR2 である 化合物は、N-ヒドロキシサクシンアミド、またはN-ヒドロキシアミンのようなNーヒドロキシイミドのエス テルである。概して、R¹、およびR²は、同じであ り、R³、およびR¹も同じである。

【0015】免疫学的検定に使用するためには、R1か らR' の少なくとも1つは、好ましくは、配位子類似 体、抗体、または類似した基体と結合を可能にする色素 であるアミノ基、カルポキシル基、スルフィニル基、ス

*【0011】ただし、式中EWGは、COOR、COR 5, C (O) OCOR, CONR2, CN, NCS, NC O、SO₂R₅、SO₃R、SO₂NR₂、またはCX₃であ る親電子基であり、Rは、水素、アルキル基、アリル 基、またはアラルキル基であり、Xは、同じでも、異な っていてもよいハロゲン原子であり、W、およびW' は、各々O、O⁻、NH₂⁺、NR₂(Rは、先に限定し た通り) であり、R'からR' は、同じでも、異なって いてもよい、水素、ハロゲン、アルキル、アルケニルア リル、アラルキル、SO₃ R、SO₂ R⁵、SO₂ N R₂、 NO2, NCO, (CH2) NCO, (CH2) NCS, CN. (CH_2) LCN. (CH_2) LCOOR⁵. (CH_2) LCOOR⁵. H_2) $CONR_2$, (CH_2) , X, $\pm k$ (CH_2) , NR2 であり、nは、1から6であり、R3、およびR4 は、10から12員環を形成するために化合し、そし て、R⁵ は、水素、アルキル、アリル、アラルキル、N -サクシンアミド、およびN-マレイミドのようなN-イミド、またはNR2である。さらに、本願発明のより 好ましい化合物は、以下に示す式(VI)、(VII) によって示される。

[0012] [化9]

有する。

【0016】オイル洩れ検出に使用するためには、Rt からR'は、所望のオイル溶解性段階を色素に与え得る ものの中から選択される。2および7位置にアルキル基 を付加することは、赤の領域で、少なくとも20nm吸 収を広げ、蛍光剤の収率を増加させ、漂白割合を減少さ

【0017】光触媒として使用するためには、R11から R16の少なくとも一つが、ハロゲンでなければならな い。R¹¹からR¹⁶で示されるハロゲン原子の例は、塩 素、臭素、およびよう素である。式(VI)のR!!から ルフォニル基、イソシアネイト基等のような官能基を含 50 R¹⁶、および式 (VII) のR¹¹からR¹⁴は、同じであ (6)

特開平6-211831

9

り、臭素、またはよう素を示す。式($V\ I\ I$)の R^{13} 、および式($V\ I$)の R^{11} から R^{16} は、ハロゲンで、 R^{11} から R^{16} のパランスは、水素である。

【0018】本願発明にかかる光触媒は、5、7ージイオド-3ーメトキシー6ーフルオロン、2、4、5、7ーテトライオド-3ーヒドロキシー6ーフルオロン、2、4、5、7ーテトラプロモー3ーヒドロキシー6ーフルオロン、9ーシアノー3ーヒドロキシー2、4、5、7ーテトライオドー6ーフルオロン、および9ーシアノー3ーヒドロキシー2、4、5、7ーテトラプロモ*10

(VIII)

【0022】本発明は、一般式(X)で示される免疫学的検定の追跡子(トレイサー)を提供するものでもあ

[0023] 【化11]

る。

【0024】式中Yは結合のための基であり、A'は米 国特許第4,585,862号明細書内で定義される配 30 位子-類似体(ligand-analog)である。そして、EW G、WおよびW'は、上述したものと同義である。米国 特許第4,585,862号明細書には、参考として含 まれている。一つの実施例において、結合基Yは、上述 した官能基R1~R1の一つの類似体である2価のもので ある。特に有用な結合基は、オキサルイル(oxalvi)基、 サルフォニル(sulfonyl)基、ヒドロオキシイミド基また はカーボアミドスルフォニル(carboamidosulfonyl)基に 含まれるものである。他の実施例において、抗体または 配位子-類似体は、以下の式(VII)において部分X' を経て三環の核へ結合される。また、他の実施例におい ては、結合は9位でAの部分を経てしたものである。免 疫学的検定において有用である一つの化合物が、9位で 水素により置換され、2、4、5 および7位の一つでシ アノ、イソシアネートまたはイソチオシアネートにより 置換される。

【0025】 Rおよび $R^1 \sim R^5$ により表されるアルキル基の典型的例は、炭素数が $1 \sim 10$ までの直鎖、分岐鎖および環状のアルキル基である。 Rおよび $R^1 \sim R^5$ により表されるアルキル基の典型的例には、アルキル基、

*-3-ヒドロキシ-6-フルオロンを含有する。

【0019】 蛍光発光を示すためには、化合物は、イオン化されていなければならない。本願発明の他の実施例では、 R^2 、または R^4 は、W/W1 における化合物の分子内のイオン化を作り出す一部分を含有する。

10

【0020】本発明のより好ましい実施例によれば、化合物は、以下に示す式 (VIII) および (IX) によって示される。

[0021] [化10]

(IX)

(CH₂),、COOR、(CH₂),Xおよび(CH₂),NR₂(ここでRおよびXは、上述したものと同義であり、pは0から6である。)で置換されたもの、または非置換のフェニル基を含むものである。R¹~R⁵で示されるアルキル基の代表的な例としては、ベンジル、フェネチル等のような炭素数が7から20を有するアラルキル基を含むものである。

【0026】アラルキル基の代表的な例は、炭素数が1~6を有する直鎖もしくは分岐鎖を有するアルキル基によりオルトもしくはパラの一で置換されたフェニル基のような炭素数が7~20有するアルカリル基を含むものである。 EGWまたは $R^1 \sim R^5$ により示されるアルケニル基の代表的な例には、ビニル基、アリル(allyl)基、1-プロペニル基、1-プテニル基、および1、3-プタジエニル基のような炭素数が2~10を有するアルケニル基を含むものである。

【0027】EWGにより示されるアルキニル基の代表的な例には、1ープロピニル基、1ープチニル基等のような炭素数が10までのアルキニル基を含むものである。XもしくはR¹~R⁵およびR¹¹~R¹⁶で示されるハロゲン原子の代表的な例としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素および適当な臭素または塩素を含むものであり、蛍光剤の場合は、フッ素もしくは塩素が好ましく、光重合開始剤の場合は臭素もしくはヨウ素がましい。

【0028】R³およびR¹が環を形成して結合している場合は、本発明による化合物の一つの種類として、式XIにより示される。

[0029]

PAGENG (XI)

(CH₂)_n (CH₂)_n

【0030】式中、EWG、R¹、およびR²は、上述したものと同義であり、nは2または3であり、X'はNH、NR 6 、O、PR 6 、CHR 6 である。ここで、 R^6 は R^1 ~ R^4 と同様に定義されるが、 R^1 ~ R^4 と同じでも異なっていてもよく、さらに加えてジクロロトリアジニルで示されてもよい。分子内イオン化のために、 R^1 ~ R^4 の少なくとも一つは、 W/W^1 がO/O の場合は塩基性の官能基を有するであろうし、 W/W^1 がNR $_2$ +/NR $_2$ である場合は酸性の官能基を有するであろう。このような基の例としてはアセチル基およびアミノ基である。

【0031】 乙がアニオンの場合、乙により示される対イオンの代表例には、塩素、臭素、ヨウ素、過塩素酸塩が含まれ、乙がカチオンの場合は、K、Na*、アンモニウム、フォスフォニウム等のような1価のイオンが含まれる。

12

【0032】本発明によれば、550nmより大きい波長、好ましくは580nmより大きい波長を吸収する化合物を提供するものである。ほとんどの化合物において、これらのより長い波長を最大限吸収するのは、9位にシアノ基のような強力なEWGが存在することによるものであると考えられる。この効果は、置換基が以下の表のように定義された一般式(V)の化合物の以下の表に記載されている。

【0033】 【表1】

	₩/₩'	A/EWG	R1/R2R3/R4		l max in EtOH	ε	
	1	2	3	4	5	6	
1	0/0-	H	H	B	504	24700	
2	0/0-	CN	Ħ	Ħ	594, 548	50300.	24700
3	0/0-	H	Br	Br	530	39300	
4	0/0-	CN	Br	Br	626, 576	51400,	24500
5	0/0-	H	I	1	536	91200	
6	0/0-	CN	I	I	638, 586	80000.	35000
7	0/0-	H	·: H	. 1	520	86000	
8	0/0-	CN	H	. 1	618, 570	30500.	16600
9	0/0-	H .	t-Bu	H	518	101000	
10	0/0-	CN	t-Bu	H	614, 564	47400.	23200
11	0/0-	H .	t-Bu	I	532	90800	
12	0/0-	CN	t-Bu	I	636, 582	68300.	33600

【0034】より好ましい実施例によれば、化合物は650~700nmの範囲で強力に吸収する。

[0035]

【実施例】一般式 (II) の化合物は、以下の反応図(Rea

ction Scheme) 1 を用いて2, 2', 4, 4'ーテトラヒドロオキシベンゾフェノンから得られる。

[0036]

【化13】

(8)

特開平6-211831

13

DDQ

H₂OC

【0037】テトラヨードおよびテトラプロモヒドロキシフルオロンは、以下の反応式2により、3、6ージヒドロキシキサンタンから得ることが可能である。

DMP

[0038] (化14] (9)

特開平6-211831

15

【0039】合成例1

3、6ージヒドロキシキサントン

【0040】2、2、4、4、一テトラヒドロキシベ ンゾフェノン (2.5g、10.15mmol) が、20 20 mlの水中、195℃-200℃で4時間、加熱された (アルドリッチ圧力管)。冷却後、粗生成物は濾過さ れ、25mlの水と混合された。得られた懸濁液は、1 25分間還流され、約60℃で濾過されたところ、純粋 生成物、3、6ージヒドロキシキサントン、2.15g が得られ、収率は90.4%であった。この生成物は、 330℃より下の温度では、溶融しなかった。

[0041] HNMR (DMSO):10.780(s, 2H), 7.983 (d, 2H, J=8.6H)z), 6.822 (m, 4H)

MS: 228, 200, 171, 115, 100, 6 9,63

【0042】合成例2

3、6ージヒドロキシキサンタン

【0043】3、6ージヒドロキシキサントン(46 g、201mmol) の1.6LのTHF懸濁液に、1 時間かけて、ボランーテトラヒドロフラン錯体(1.0 M、THF中、最初は反応性が高いので注意すること) が添加された。この混合物は、室温で、アルゴン雰囲気 下、一昼夜撹拌したところ、透明な黄色の溶液が得られ た。過剰なジボランは、注意深く、水、1 Nの塩酸の順 で添加することにより、分解され、透明な黄色の溶液と なった。テトラヒドロフランは、ロータリーエバポレー ションにより除去され、得られた固体が濾過されて、水 で洗浄後、10%の水酸化ナトリウムに再溶解された。 この溶液は、濾過、冷却の後、塩酸を徐々に添加するこ とにより、再沈殿にふされたところ、黄色の固体が得ら れた。この固体を濾過後、水で洗浄し、真空下で乾燥す ると、40.14g (93%、融点207-208) の 3、6ージヒドロキシキサンタンが得られた。

[0044] H1NMR (DMSO) : 9.41(s. 2H), 6.97 (d. 2H, J=8.4Hz), 6.4 (dd, 2H, J=8.4, 2.4Hz), 6.39(d, 2H, J=2.4Hz), 3.765 (s, 2H)【0045】合成例3

3ーヒドロキシー6ーフルオロン

【0046】合成例2で得られた3、6ージヒドロキシ キサンタン (2.14g、10mmol) の60mlの エタノール溶液に、25℃で、DDQ (2.78g、1 2mmol)が添加された。この反応混合物は、室温 で、8時間撹拌された。黄色の沈殿が濾過されてエタノ ールで洗浄されたところ、3-ヒドロキシー6-フルオ ロン(1.9g)が、90%の収率で得られた。

[0047] NMR (DMSO): 8.203 (s. 1 H) $\sqrt{7.58.9}$ (d, 2 H, J = 8.6 Hz), 6. 659 (d, 2H, J=9.2Hz), 6.478 (s, 2 H)

 $\lambda max = 500 nm (メタノール)$

【0048】合成例4

2、7ージーtープチルー3ーヒドロキシー6ーフルオ

【0049】8.0mlの15-18%の発煙硫酸が、 3、6ージヒドロキシキサンタン(10.7g、50m mol) の50.0mlの2-メチル-2-プロパノー ル中に添加された。この混合物は、30分間撹拌され、 1時間還流された。この後、15,0mlの2ーメチル ー2ープロパノールが添加され、この溶液はさらに2. 5時間還流された。冷却すると、沈殿が析出し、これを 濾過して水で洗浄したところ、2、7ージー t ーブチル -3ーヒドロキシー6ーフルオロン (15.8g) が、 97.5%の収率で得られた。

[0050] NMR (DMSO): 9.11 (s, 1 H), 7.89 (s, 2H), 7.05 (s, 2H), 50 1.43 (s, 18H)

特開平6-211831

17

【0051】合成例5

2、7ージー t ープチルー4、5ージヨードー3ーヒド - ロキシー6ーフルオロン

【0052】最少量の水に溶解されたヨウ素酸 (352 mg、2.0 mmol) が、2、7ージー tープチルー 3ーヒドロキシー6ーフルオロン (1.62g、5.0 m mol) およびヨウ素 (1.27g、10.0 mmol) の、50 mlの無水エタノール50 ml溶液に、0℃で 滴下された。この混合物は、2時間撹拌され、50 mlの冷却水が添加された。ここで得られた沈殿は、濾過さ 10れ、少量のエタノールで洗浄された。

[0053] HNMR (DMSO): 8.21 (s、 1H)、7.55 (s、2H)、1.38 (s、18H) [0054] 合成例6

2、7ージー t ープチルー4、5ージスルフルニル (d i s u l f u r n y l) ー3ーヒドロキシー6ーフルオロン

【0055】3.0mlの15-18%の発煙硫酸が、2、7-ジーtープチルー3-ヒドロキシー6-フルオロン(1.6g、4.9mmol)に滴下された。この混 20合物は、溶解するまで撹拌され、徐々に、1.5時間で40-50℃に昇温された。氷(10-15g)が、撹拌しながら0℃で注意深く、混合物に添加された。形成された沈殿は、濾過されたところ、2、7-ジーtープチルー4、5-ジスルフルニルー3-ヒドロキシー6-フルオロン(1.72g)が、72%の収率で得られた。

[0056] HNMR (DMSO): 9.7 (s、1 H)、8.17 (s、2H)、1.40 (s、18H) [0057] 合成例7

3、6ージヒドロキシー4、5ージョードキサンタン 【0058】3、6ージヒドロキシー4、5ージョードキサントン(9.6g、20.0mmol)の100mlのTHF懸濁液に、ボランーテトラヒドロフラン錯体(1.0M、THF中)が、室温で窒素雰囲気下、添加された。この反応は、室温で、5時間撹拌した後、0.5Nの塩酸、20mlを添加することにより、終了された。30分間撹拌された後、溶媒が除去された。残さは濾過されて、折出物が、0.1Nの水酸化ナトリウム溶液に溶解された。このアルカリ性溶液は、濾過後、0.405Nの塩酸により、酸性化された。形成された黄色の固体生成物が濾過された。3、6ージヒドロキシー4、5ージョードキサンタン(9.2g、96.6%)が得られた。

[0059] HNMR (DMSO): 10.38 (s. 2H), 2.05 (d, 2H, J=8.3Hz), 6.67 (d, 2H, J=7.8Hz), 3.88 (s, 2H)

【0060】合成例8

4、5ージョードー3ーヒドロキシー6ーフルオロン

18

【0061】3、6ージヒドロキシー4、5ージヨードキサンタン(233mg、0.5mmol)の10mlのエタノール溶液に、25℃で、2、3ージクロロー5、6ージシアノー1、4ーベンゾキノン(DDQ)(113mg、0.5mmol)が添加された。この反応混合物は、室温で、4時間撹拌された。黄色の沈殿が濾過されてエタノールで洗浄されたところ、4、5ージョードー3ーヒドロキシー6ーフルオロン(189mg)が、77.6%の収率で得られた。

10 [0 0 6 2] NMR (DMSO): 8.22 (s, 1 H), 7.68 (d, 2H, J=8.8Hz), 6.84 (d, 2H, J=8.3Hz)

【0063】合成例10

9ーシアノ置換キサンテン誘導体の一般的製造方法

【0064】シアン化カリウム(2.0mmol)が、9一水素置換キサンテン(1.0mmol)の5.0mlのDMF溶液に添加された。この反応は、原料が完全に消費されるまで、可視吸収スペクトルでモニターされた。反応溶液は、4:1のヘキサン:ジクロロメタンにより処理されたのち、形成された沈殿が濾過され、乾燥されて、5%の塩酸で処理され、水で洗浄された。9ーシアノ置換フルオロン誘導体が、80-90%の収率で得られた。分析学的に純粋な化合物は、TLC分離により単離された。

【0065】化合物:9ーシアノー3ーヒドロキシー6ーフルオロン

[0066] HNMR (DMSO): 7.28 (d. 2H, J=9.24Hz), 6.28 (dd, 2H, J= 9.24, 1.92Hz), 5.94 (d, 2H, J=1. 30 98Hz)

【0067】化合物:9ーシアノー2、4、5、7ーテトラーtープチルー3ーヒドロキシー6ーフルオロン 【0068】HNMR (DMSO):7.79(s、2H)

【0069】化合物:9ーシアノー2、4、5、7ーテトラヨードー3ーヒドロキシー6ーフルオロン

[0070] HNMR (DMSO): 8.01 (s. 2H)

【0071】化合物:9ーシアノー4、5ージョードー 0 3ーヒドロキシー6ーフルオロン

[0072] HNMR (DMSO): 7.38 (d, 2H, J=9. 2Hz), 6.46 (d, 2H, J=9. 2Hz)

【0073】化合物:9ーシアノー2、7ージーtープ チルー3ーヒドロキシー6ーフルオロン

[0074] HNMR (DMSO): 7.41 (s, 2H), 1.37 (s, 18H)

【0075】化合物:9ーシアノー2、7ージーtープ チルー4、5ージヨードー3ーヒドロキシー6ーフルオ

50 ロン

(11)

特開平6-211831

19

[0076] HNMR (DMSO): 7.28 (s.2H), 1.34 (s, 18H) 【0077】合成例11

2、4、5、7ーテトラヨードー3ーヒドロキシー6ー フルオロン (TIHF)

【0078】最少量の水(gに対して約1m1)に溶解 されたヨウ素酸(16.4g、93mmol)が、3、 6ージヒドロキシキサンタン (10g、46.7mmo 1) およびヨウ素 (29.8g、118mmol) の、 た。この混合物は、暗茶色溶液が、固体イニシエータが 析出するにつれて赤橙色に徐々に変化する間、2時間撹 弁された。この混合物は、1時間、60℃に加熱され、 冷却後、濾過されて、水およびエタノールで洗浄され た。粗固体物は、無水エタノールでトリティエート(ti ritiated)され、再濾過されて真空下で乾燥さ れたところ、赤色固体が29g(87%)得られた。 [0079] H1NMR (DMSO) : 8.31

> 化合物 maxa f b f HF. 500504490 506513 . 95€ TBHF 526530516 539 . 52 TIHF 532536526 544549 . 13

[0084] ただし、a:MeOH、EtOH、10% MeOH/90%水

b:MeOH, EtOH

(s, 2H), 8.07 (s, 1H)

c:10-7M

【0085】合成例13

2、4、5、7ーテトラヨードー9ーシアノー3ーヒド ロキシー6ーフルオロン

【0086】シアン化カリウム(1.175g、18.0 mmol) が、TIHF (10.74g、15.0mmo の100mlのDMF溶液に添加された。この反応 は、全てのTIHFが消費されるまで、可視スペクトル でモニターされた。反応溶液は、室温で真空ポンプで除 去されて、残さが1:1のヘキサン:ジクロロメタンに より処理されたのち、形成された沈殿が濾過され、乾燥 されて、18%の塩酸で処理され、水で洗浄された。 2、4、5、7ーテトラヨードー9ーシアノー3ーヒド ロキシー6ーフルオロン (10.60gh) が得られた 40 (975).

[0087]

HNMR (DMSO): 8.006 (s, 2H)

max (EIOH=638nm)

【0088】合成例14

6ーヒドロキシー3ーメトキシキサントン

【0089】3、6ージヒドロキシキサントン(7.0 g、30.7mmo1) が、水酸化ナトリウム水溶液 (2.5g (62.5mmol) 200mlの水中) に溶 解される。ジメチルサルフェート(3.2m1、33.6 50 %)得られる。

* \lambda = 5 3 6 nm (エタノール)

【0080】合成例12

2、4、5、7ーテトラプロモー3ーヒドロキシー6ー フルオロン (TBHF)

20

【0081】3、6ージヒドロキシキサンタン(4.2 8g、20mmol)のエタノール (150ml) 溶液 に、水酸化ナトリウム溶液 (4.8g、120mmo 1、10 m l の水中) が添加された。この溶液は、0℃ に冷却され、Br2(22.4g、140mmol)が 1 Lの無水エタノール溶液に、20分かけて滴下され 10 徐々に添加された。添加後、反応混合物が室温で8時間 撹拌された。析出物が濾過され、エタノールで洗浄され た。2、4、5、7ーテトラプロモー3ーヒドロキシー 6ーフルオロン (9.6g、90.8%) が得られた。 [0082] NMR (DMSO): 8.309 (s. 1H) 、8.244 (s、2H) $\lambda max = 526 nm (yellow)$

【0083】以下の表において、イニシエータの特性が 示されている。

pKa Eox Ered phos 5.97 1.34 -. 99 3.28 1.099 -. 95 4.08 1.04 -, 95 676

mmol)が、撹拌しながら滴下され、終了と共に固体 が形成される。さらに1時間撹拌して15分間還流され る。さらなる塩基が、フェノールの溶解を完全にするた めに、添加される。濾過したところ、1が得られる。溶 液は塩酸により酸性化され、濾過すると、原料と4の混 合物が得られる。固体物は、約200mlのエタノール 30 中、15分間還流し、原料を溶解させる。固体物は濾過 されて、エタノールおよび水で洗浄される。これを数回 繰り返すと、約50%の収率で、純粋な4が得られる。

【0090】融点=303-306℃

NMR (200MHz, d-DMSO): 3.89(s, 3H), 6.82 (d, 1H, J=2.24H)z), 6.87 (m, 1H), 6.99 (dd, 1H, J = 8.78, 2.20 Hz), 7.09 (d, 1H, J=2.26 Hz), 7.99 (d, 1H, J=8.52 Hz), 8.03 (d, 1H, J=8Hz)

【0091】合成例15

6ーヒドロキシー3ーメトキシキサンタン

【0092】4 (4.0g、16.5mmol)の、無水 THF (150ml) 溶液に、窒素雰囲気下、撹拌しな がら、1MのBH3溶液 (41ml、41mmol) が 添加される。反応混合物は、室温で、一昼夜撹拌され、 溶媒が除去されてフラスコが水酸化ナトリウム水溶液で 洗浄されて、生成物が完全に溶解される。不純物を取り 除くために濾過したのち、溶液は酸性化され、濾過され て、水で洗浄されると、黄色の5が3.73g(99

(12)

特開平6-211831

21

[0093] NMR (200MHz, d-DMS)O): 3.72 (s, 3H), 3.82 (s, 2H), 6.46 (m, 2H), 6.63 (m, 2H), 7.00 (d, 1H, J=8.12Hz), 7.10 (d, 1H,J = 9.46 Hz)

MS: 227, 212, 197, 184, 128 【0094】合成例16

5、7ージョードー3ーメトキシー6ーフルオロン 【0095】最少量の水に溶解されたヨウ素酸(0.2 ol) およびヨウ素 (0.508g、4mmol) の、 20mlのエタノール溶液に、撹拌しながら、室温で1 時間かけて滴下され、15分間5--℃に加熱される。 濾過して、水およびエタノールで洗浄すると、橙色の6 が0.44g(92%)得られる。

[0096] NMR (200MHz, d-DMS O): 3.96 (s, 3H), 7.10 (dd, 1H, J = 8.72, 2.38 Hz), 7.19 (d, 1H, J= $2.38 \,\mathrm{Hz}$), 7.86 (d, $1 \,\mathrm{H}$, $J = 8.74 \,\mathrm{H}$ z), 8.35 (s, 1H), 8.46 (s, 1H) MS: 478, 450, 351, 323, 196, 18 1, 125

【0097】前記合成例および反応式1に例示している ように、2位および7位は、求電子置換反応により、官 能基が導入される。次いで、9位が、1、6一共役付加 反応により官能基化されて、自動酸化がおこる。たとえ ば、反応式1において、化合物8および9を参照のこ と。4位及び5位に官能基を導入することは、また、求 電子置換反応により可能である。2、7ージー t ープチ ルー3ーヒドロキシー6ーフルオロンから、反応式1に 11g、1.2mmol)が、5 (0.228g、1mm 10 おける化合物5:2、7ージーtープチルー3ーヒドロ キシー4、5ージョードー6ーフルオロンが、ヨードお よびHIO3を用いた反応により、調製される。2、7 ージー t ープチルー3ーヒドロキシー4、5ージスルフ ルニルー6ーフルオロンは、化合物5から、15-18 %の発煙硫酸を用いた反応により調製可能である。これ らの誘導体の各々は、合成例10の方法を用いて、DM F中、KCNと反応可能であり、相当する9ーシアノ誘 導体が得られる。4位および5位もまた、反応式3に示 されるように、官能基化される。

22

[0098] 【化15】

(13)

特開平6-211831

24

23

Reaction Scheme 3

【0099】他の多くの4、5誘導体が、3ーヒドロキシー4、5ージョードー6ーフルオロン (DIHF) から調製可能であり、DIHFは、以下の反応式4により調製される。

[0100]

【化16】

40

25

【0101】一般式 (IX) の化合物は、相当するフル オロンのアミノメチル化ののち、9位を官能基化する か、または、フルオロンの反応式1に示されたものと類 30 似した反応を用いて、以下の化合物の官能基化により得 られる。

[0102]

【化17】

【0103】化学式 (XI) の化合物は、以下の反応式 40 5により調製可能である。

[0104]

【化18]

Reaction Scheme 5

【0105】9ートリフルオロメチル誘導体の合成は、 反応式6のように行なわれる。

[0106]

【化19】

(15)

10 -

20

30

特開平6-211831

28

Reaction Scheme 6

【0107】化学式(III) および(IV) においてR7がHの時、化合物は、デキドロキシフルオロンと称す。デキドロキシフルオロンの合成ルートは、反応式6

に示される。本発明による化合物例は、以下に示される。 【0108】 【化20】

COMPOUND A

COMPOUND B

COMPOUND

COMPOUND D-

[0109] [化21] (16)

特開平6-211831

30

29

CCHPCUND F

ССМРОИМО С

COMPOUND H

COMPOUND I

 $R = H, CN, CF_1.$

R⁷= (CH₂)_nCOOH, (CH₂)_nNH₂ n= 1-6

[0110]	実施例 1			NPG	75mg			
以下の組成物	が調製された。	•	-	ТМРТА	20 g			
[0111]	組成物 1			エペクリル (Ebecry1) 370	4 o z			
TMPTA	90g			(ピスフェノールAジアクリレート)				
NVP	10g			【0114】組成物4				
TIHF	3.6mg	***	40	NVP	10g			
NPG	75mg		•	TIHF	3.6m			
【0112】組成物2			g					
DPHPA	87g			NPG	75mg			
NVP	13g			テトラエチレングリコールジアクリレート	90g			
NPG	3.6mg		•	【0115】結果				
TIHF	7 5 m g			各組成物は、試験管にいれられ、広域光流	原にさらされ			
			た。すべての組成物は、迅速に硬化した。					
DPHPA		3 0 G		【0116】本発明の化合物は、従来の光	重合開始剤お			
NVP		10g		よび蛍光染料と同様の使用が可能である。	特に、免疫分			
TIHF.	•	3.6 mg	<i>50</i>	析における蛍光剤およびフルオレセイン染	料として有用			

(17)

特開平6-211831

31

であり、さらに、米国特許第4585862号に記載されたタイプの分極免疫分析において有用である。これらの化合物は、従来の蛍光剤よりもより長い波長において吸収されるため、優位であり、化合物を励起させるためにHe/Neレーザーなどの高価でないレーザーを使用することが可能である。さらに、長波長吸収のためこれらの化合物を使用して、全血液において免疫分析することが可能である。現在は、一般的には、励起エネルギを吸収することを避けるため、血液から血液細胞を除去することが必要である。

【0117】本発明の化合物はまた、エンジンにおける 漏れ検知に使用される、蛍光オイル添加物としても有用 である。現在は、この工程に使用される蛍光染料は、オ イルおよびオイル添加物の吸収の競争のため、オイル漏 れを検知するには、十分なレベルの蛍光を呈するため に、染料を励起させるための高電圧ランプを使用する必 要がある。本発明の化合物は長波長吸収するため、ほと んど吸収競争がおきず、オイル漏れを検知するには、よ り低い電圧ランプを使用することが可能である。オイル の他の組成物は、長波長において、あまり光を吸収しな のものである。オイル漏れ検知に使用される特に好まし い蛍光剤は、上記反応式1に示された化合物5:2、7 ージー t ープチルー3ーヒドロキシー6ーフルオロンで ある。

【0118】 蛍光剤として特に有用な化合物は、R¹およびR²が置換され、R³およびR¹が水素である、化学式IVの化合物である。免疫分析の使用においては、イオン性部が、水溶性を増すために、化合物に添加可能である。しかしながら、蛍光化合物においては、R¹ーR⁴は、通常、プロムまたはヨウ素などの重原子ではない。蛍光剤は、後者化合物には観察されていない。しかしながら、これらは効果的な光重合開始剤である。蛍光性を有するための一般的な規則として、化合物はイオン化されなければならない。たとえばオイルのような極性でない媒体においては、分子内イオン化を起こすために、W/W'と相互に作用する、R¹ーR¹において、官能基を有する必要がある。

【0119】フルオロン開始剤は好ましくは、共開始剤(coinitiator)と組み合わせて使用される。本発明に有用な共開始剤は、従来より知られているのの中から選択され、特に電子供与共開始剤から選択される。Nーフェニルグリシン(NPG)が良く知られており、好ましい共開始剤である。他の有用な電子供与共開始剤の例は、イートン、D.F.、による"染料増感光重合"、アドバンス イン フォトケミストリ、13巻、427-486ページに配載されている。また、N、Nージアルキルアニリン、および、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、およびアリルスルヒネートなどの他のターシャリーアミンも有用である。

【0120】ジアルキルアニリンは、自動酸化剤として 50 は、米国特許第4950581号に記載されている。

機能するものであり、好ましくは、NPGのような電子 供与体と組み合わせて使用される。本発明に使用される N、Nージアルキルアニリンの代表例としては、4ーシ アノーN、Nージメチルアニリン、4ーアセチルーN、 Nージメチルアニリン、4ープロモーN、Nージメチル アニリン、4ーメチルーN、Nージメチルアニリン、4 ーエトキシーN、Nージメチルアニリン、N、Nージメ チルチオアニシジン、4ーアミノーN、Nージメチルア ニリン、3ーヒドロキシーN、Nージメチルアニリン、

32

10 N、N、N'、N'ーテトラメチルー1、4ージアニリン、4ーアセトアミドーN、Nージメチルアニリン、2、6ージエチルーN、Nージメチルアニリン、N、N、2、4、6ーペンタメチルアニリン(PMA)、およびpーtープチルーN、Nージメチルアニリンが挙げられる。

【0121】トリエチルアミン、トリエタノールアミン などの他のターシャリーアミンも有用な共開始剤である。

【0122】有用な共開始剤の他のものとして、アルキリルボレート塩があり、たとえば、化学式BR¹⁸R¹⁹R²⁰R²¹で表わされるボレートアニオンのアンモニウム塩およびピリジニウム塩が使用される。ここで、R¹⁸ーR²¹は、独立に、アルキル、アリール、アルカリル、アリル、アラルキル、アルケニル、アルキニル、脂環式化合物および飽和または不飽和ヘテロサイクリック基からなるグループから選択されるものである。

【0123】R¹⁸-R²¹に代表されるアルキル基の代表例としては、メチル、エチル、プロビル、プチル、ベンチル、ヘキシル、オクチル、ステアリルなどが挙げられる。アルキル基は、置換されてもよく、たとえば、1以上のハロゲン、シアノ、アシロキシ、アシル、アルコキシ、またはヒドロキシ基により置換されてもよい。R¹⁸-R²¹に代表されるアリール基の例としては、フェニル、ナフチル、および置換アリール基が挙げられ、メチルフェニル、ジメチルフェニルなどのアルカリルおよびアニシルなどが使用される。R¹⁸-R²¹に代表されるアラルキル基の代表例としては、ベンジル基が挙げられる。代表的な脂類式化合物は、シクロブチル、シクロペンチル、およびシクロヘキシル基である。アルキニル基の例としては、プロビニルおよびエチニルが挙げられ、アルケニル基の例としては、ピニル基が挙げられる。

【0124】好ましくは、R¹⁸-R²¹のうちの少なくとも1つが3つ以下が、アルキル基である。各R¹⁸-R²¹は、20炭素数まで含有可能であり、典型的には、1から7の炭素数を有する。より好ましくは、R¹⁸-R²¹は、アルキル基およびアリール基またはアラルキル基をくみあわせたものがよく、たとえば、アルキルトリフェニルボレートのような、1つのアルキル基と3つのアリール基を組み合わせたものがより好ましい。有用な塩は、米国特性第4950581号に記載されている

(18)

特開平6-211831

33

【0125】現在は、たとえば黒体放射硬化インクにお いて、高速が必要とされる場合、共開始剤として、Nー フェニルグリシン (NPG) およびジイソプロピルジメ チルアニリン (DIDMA) の組み合わせが使用されて

【0126】本願発明において使用される、遊離ラジカ ル付加重合、または架橋可能な化合物の最も典型的な例 は、エチレニカリー (ethylenically) 不飽和化合物、 より好ましくは、ポリエチレニカリー(polyethylenica lly)不飽和化合物である。これらの化合物は、ビニル 10 基、アリル基、および末端、またはペダントエチレニッ ク不飽和化合物を有するポリマーのような一つ、または それ以上のエチレニカリー不飽和基を有するモノマーを 含有する。一般に、遊離ラジカル架橋によって固体に変 化する不飽和化合物が、ここでは使用される。そのよう な化合物は、当該技術においては周知であり、トリメチ ルオルプロパン (trimethylolpropane) ペンタエリトリ トール、およびそのようなもの、アクリレイト、または メタクリレイトターミネイティドエポキシ樹脂、アクリ レイト、またはメタクリレイトターミネイティドポリエ 20 ステル、その他のようなアクリリック、およびメタクリ リックエステルのポリヒドリックアルコールを含有す る。典型的な例は、エチレングリコールジアクリレイ ト、エチレングリコールジメタクリレイト、トリメチル オールプロパントリアクリレイト(trimethylolproppan e triacrylate) (TMPTA)、ペンタエリトリトー ル、テトラメタクリレイト、ジベンタエリトリトール、 ヒドロキシペンタクリレイト (DPHPA)、ヘキサン ジオールー1、6-ジメタクリレイト、ヘキサンジオー ル、ジアクリレイト、ジエチレングリコール、ジメタク 30 リレイト、ジグリシジルエーテルジアクリレイト (MW =390)、トリメチルオール(trimethylol)プロバ ンエトキシレイトトリアクリレイト、ネオペンチルグリ コールプロポキシレイトジアクリレイト、(MW=42 8) である。N-ビニルピロリジン (NVP) のよう な、他のピニル化合物もまた、使用される。モノマーは 選択され、フォトグラフィックスピード、および/また は製造において所望の物理的特性を与えるためにプレン ドされる。モノマー選択、およびプレンドは、光触媒の 充分な溶解性を保証するためになされる。特に好ましい 40 モノマー組成物は、87%DPHPA、13%NVPで ある。他の好ましい成分は、TMPTA、DPHPA、 およびNVPである。

【0127】本願発明の組成物においては、組成物の感 度を制御するために、および/またはその感度を増加さ せるために、感光剤を混合することが望ましい。使用さ れる感光剤は、アントラセン、およびそのナフタレン誘 導体、アセトフェノン、ペンゾフェノン、2-アセトナ フトン(2-acetonaphthone)、その他のように当該技術 において知られているものを含有する。

【0128】溶媒は、かりに、光触媒が、モノマーに充 分溶解しないなら、溶解させるために必要である。溶媒 は、吸収スペクトルを、組成物の感度を一致させるため のシフトに使用される。使用される溶媒としては、N-ピニルピロリドン (N-vinylpyrrolidone)、およびニト ロベンゼンを例として挙げることができる。使用される 他の溶媒は、容易に、明らかになる。

34

【0129】本発明にかかる光硬化組成物におけるフル オロン(fluorone)、および補触媒の量、モノマーの性 質は、特に使用する組成物、放射源の放出特性、製造過 程、重合生成物における所望の物理特性、およびその他 のファクターによって変わる。このため、本願発明にか かる組成物は、一般に、以下に示す重量での組成範囲 (トータル100部をベースとする。) の中に含まれ

 $\{0130\}$

重合可能な化合物 フルオロン (Fluorone)

50から99.7 0.05から0.05

電子供与体 自動酸化剤 0. 2m51g 0から3g

感光剤 (任意)

0. 3から1g

【0131】より一般的な本願発明にかかる組成物は、 以下に示す式を有するものであると予想される。

[0132]

重合可能な化合物

10g

フルオロン (Fluorone) 電子供与体

2mgh510mg 20mgから100mg

自動酸化剤

0から3g

感光剤(任意)

20mgから100mg

【0133】本願発明にかかる光硬化組成物は、通常の 方法における支持物によりコートされており、親油性ポ リマー現像剤を形成するために、フォトリソグラフィ 一、またはフォトレジストに使用される。本願発明にか かる光硬化組成物の開発は、周知、または通常の方法で ない方法、つまり、非重合モノマーのための溶媒は、晒 されない場所の光硬化組成物を除去するために使用され るということが起因となった。

【0134】本願発明の組成物もまた、U.S.Pa t. No. 4, 399, 209, No. 4, 440, 8 46に開示されているように、カプセルに入れられてお り、そして現像形成試薬の溶出を制御するために使用さ れる。後者の工程は、一般的に、光化学作用を有する放 射に晒される光感光層、および圧力のような均一な破壊 力に対して晒されるマイクロカプセルの層のイメージー ワイズを改良する。

【0135】本願発明にかかる光硬化組成物はまた、H ull l C & o T , U. S. Pat. No. 4, 575. 330に開示されているような3次元的なモデリングエ 程において、好ましく使用されている。核の厚さをより 50 厚くすることが、可能であるために、モデルは、大きく

(19)

特開平6-211831

35

横断面を増加される。これにより、モデルを作るために必要な総合時間が減少する。特許請求された3次元モデルをもたらす化合物の他の利点は、緑の強度が高いということである。吸光度係数にに依存して、本願発明にかかる組成物、および光感光物質は、この範囲において、放射するどのような源に対しても晒され、特にHe/Cdレーザー、または水素アークランプにも晒される。

【0136】本願発明はまた、総量計のフルオロン(fluorones)、さらに特には、UV検出、可視光線、および赤外線レーザーパルスの検出に使用される。放射に晒 10 される時、フルオロン(fluorones)は、変色するので、それらは、記録のために使用され、光化学作用を有する放射に晒されたものを量的に表示できる。この目的のため、それらは、ポリピニルアルコール、ポリメチルメタクリレイトのような混合しても化学変化を起こさないパインダーに拡散され、そして支持物でコートされる。検出器に使用するために、色が単独で変化することが好ましくない時、さきに示された光硬化組成物が役に立つ。組成物を晒すことは、タイプの表示、または晒される量の表示を変化を生じさせる。 20

【0137】感光剤物質に使用することに加えて、本願 発明にかかる組成物はまた、光硬化インク(photocurab le inks)、被覆剤、光粘着剤、印刷プレート、印刷回 36 路製造、および光硬化剤を使用するものを含む他の広い ものに使用される。

【0138】本願発明は、遊離ラジカル重合が可能な組成物に関するものであることは、さきに述べたが、さきに述べたフルオロンはまた、イオンを含有する重合可能な組成物に使用され、特には、陽イオンイオンを含有する重合可能な組成物に使用されるということは予想される。本発明のこの実施例において、フルオロンは、ヨードニウム、ホスホニウム、スルホニウム、およびピリリウムスラットのようなオニオム塩と共に使用されている。オニウムスラットをベースとした陽イオン性重合可能な組成物は、U.S.Pat.No.4,264,703、およびNo.4,307,177(Crivello)、ヨーロッパ出願0408227A1に開示されている技術に示されている。

【0139】本発明の詳細を、より好ましい実施例を参照して説明したが、特許請求の範囲から逸脱しない限り、種々の応用、および改良が可能であるということは明白である。

0 [0140]

【発明の効果】本発明の化合物は、長波長の光を吸収することができるという利点を有し、蛍光剤、光重合開始 剤として有用である。

技術表示箇所

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5	識別記号	J	庁内整理番号		FΙ			
C 0 7 C 255/4	17		9357-4H					•
317/2	24		7419-4H			•		
C 0 7 D 311/8	34		9360-4C					
311/8	88		9360-4C					
311/9	2		9360-4C					
335/1	.2	•			•			•
335/1	4							
335/1	. 8							
345/0	0					*		
C08F 2/5	0 MDN		7442-4 J			•		
C 0 9 B 11/2	28		7306-4H				•	
C09K 11/0	6	Z	9159-4H	,				
G03F 7/0	28							

(72)発明者 ジアミン・シ

アメリカ合衆国・オハイオ・43402・ボー リング・グリーン・ナポレオン・ロード・ アパート・14・214